



ОДИН СТРАШНЫЙ ДИАГНОЗ НА ДВОИХ

Малышам срочно нужна наша помощь



ПИКЕТ И ДИАБЕТ
Отец сына-диабетика провел пикет у правительства

Стр. 4



«ЩЕДРЫЙ ВТОРНИК»
Добрая акция в пользу детей

Стр. 5



«ФЕСТИВАЛЬ МАМИНОЙ ВЫПЕЧКИ»
В Омске вновь прошел благотворительный праздник

Стр. 8



СТРОИМ ВСЕМ МИРОМ



Дорогие друзья! Прошлой осенью 2016 года мы положили первый кирпич в основание «Дома радужного детства», дома для неизлечимо больных детей, для их мамочек, для их родных и близких людей. Для нас с вами — тех, кто может искренне помочь этим семьям, в которых «счастье» диктует сама судьба. Многие говорили, что это нереально. Нереально на средства нашего общества построить здание для детского хосписа. Нереально найти талантливого архитектора. Нереально сделать грамотный проект, найти добросовестных строителей...

Скажу вам без секрета: все реально, если поставить задачу и искать варианты ее решения, а не причины, почему это невозможно. И проис-

ходит это потому, что люди понимают, насколько важно дать семьям, «которых подкараулила судьба», ту возможность, которую не может дать наша российская медицина. Посмотрите, какая красота получилась! Ведь это уже просто сказка!

Строим всем миром! На сегодняшний день освоено на строительство терапевтического корпуса 34,6 млн. руб. Основные пожертвования (от 50 до 5000 руб.) получены от рядовых граждан со средним уровнем дохода. Но есть и президентская поддержка. Наш президент В. В. Путин помог нашему проекту строительством водолечебницы. Его грантовый вклад составил 5,7 млн. руб. Вот только нет в этом проекте вклада от нашего бизнеса, политиков, чиновников. Жаль! Предпринимателей буквально едини-



цы. Один бизнесмен, бывший омич, ныне житель нашей столицы, вкладывает и душу, и средства. Других нет... А может, их такого рода горе — болезнь детей, внуков — обходит стороной? Тогда ладно! Хотя за них можно порадоваться.

Для чего и для кого мы строим? Разве у нас мало больниц? Разве мы не умеем лечить? Ведь построить красивое сказочное здание, покрытое настоящей немецкой керамической черепицей, в красивом сказочном лесу, с мостиками через ручей, с уточками, купающимися под журчащей струей водопада, с домиками для животных в лесу и кормушками для птиц, не есть решение проблем...

А теперь несколько слов о самой философии детских хосписов европейского формата.

УМИРАНИЕ — ЭТО ЛИШЬ НЕСКОЛЬКО МИНУТ ИЛИ ЧАСОВ ПЕРЕД СМЕРТЬЮ. ВСЕ ОСТАЛЬНОЕ — ЖИЗНЬ!

В Европе детские хосписы существуют не только для умирающих детей. В первую очередь хосписы для семьи больного ребенка. Дети с он-



кологических, генетических, приобретенными патологиями и тяжелыми формами ДЦП — это основные подопечные хосписа. И у каждого ребенка есть семья: родители, братья и сестры, дедушки и бабушки, которым также необходима помощь, которые тоже очень страдают. Рушатся семьи. Мама с ребенком остаются на дотациях государства. Семья перестает существовать как ячейка общества. Как полноценный налогоплательщик. Теряется возможность продолжения рождаемости детей. Семьи становятся неполными, и страдают другие дети в этой семье. В людях появляется озлобленность на общество, на власть. Они остаются один на один со своим горем и безысходностью. Больному ребенку необходимы полноценные бытовые условия, качественный уход медицинских работников, применение обезболивающих препаратов, обеспечение их жизненно важным дорогостоящим медицинским оборудованием. Все эти проблемы решает хоспис, именно такой, который существует в рамках европейской культуры хосписной

помощи. Он — для семьи! И никаких больничных коридоров! Никаких белых халатов! Никаких процедурных кабинетов! Никакого больничного режима! Никаких ограничений! Это место, где могут сбываться все детские мечты! Это место, где больной ребенок может получить самое лучшее, сокровенное, необычное, даже фантастическое!

Это место, где родители почувствуют понимание, получают внимание и заботу со стороны персонала. Получат комплекс необходимых реабилитационных мероприятий не только для ребенка, но и для себя. И все это бесплатно для семьи.

Дорогие друзья, чтобы закончить строительство хосписа, нам нужна ваша поддержка. Не ПОЗВОЛЯЙТЕ семьям с больными детьми остаться наедине с горем. А главное: помощь больным детям — это развитие гуманизма и прогресса в медицине и, конечно, в обществе. Чтобы ввести в эксплуатацию первый терапевтический корпус, надо еще 11,8 млн. рублей, а без помощи вас, благодетелей, стройку быстро не закончить.



“ Желание вылечить неизлечимо больного ребенка всегда являлось и является стимулом найти новое, эффективное, действующее лекарство: именно так начали излечивать от многих тяжелых болезней. Помогая неизлечимо больному ребенку, мы помогаем еще и тем, кому он дорог, сохраняя для общества веру в человечность. А она сегодня ох как нужна!

председатель БЦПД «Радуга»
Валерий ЕВСТИГНЕЕВ



СЕГОДНЯ СРЕДСТВА СРОЧНО НУЖНЫ:

- на внутреннюю систему отопления и теплый пол — 2 421 010,21 рублей;
- газификацию объекта — 1 389 356,06 рублей;
- электромонтажные работы — 899 705,32 рублей;
- наружные тепловые сети и наружный водопровод — 527 850,34 рублей;
- устройство пола, облицовку стен — 751 720,65 рублей;
- монтаж лифта — 264 412,5 рублей;
- монтаж окон, дверей, перегородок — 187 412 рублей;
- утепление и отделку фасада — 654 429,04 рублей;
- ландшафтный дизайн — 2 462 343,01 рублей;
- ремонт фасада — 150 000 рублей;
- монтаж пожарной лестницы — 93 033,74 рублей;
- пожарную сигнализацию — 690 617 рублей;
- внутренние сети водоснабжения и канализации — 1 028 163,35 рублей;
- изготовление и монтаж теплового узла — 495 910,78 рублей;
- потолки (монтажные работы и материалы) — 700 000 рублей.

Сегодня сделать доброе дело может каждый из нас – для этого достаточно отправить СМС на номер 3434 со словом «РАДУГА». Все перечисленные средства пойдут на строительство «Дома радужного детства»

ПИКЕТ И ДИАБЕТ

В Омском регионе порядка 500 детей болеет сахарным диабетом. Сотни родителей, не получающие никакой помощи, вынуждены бороться за их жизнь каждый день, отыскивая средства на нужные препараты и необходимые материалы.

Достучаться до чиновников

Подобная ситуация существует не только в Омской области, но и в других регионах. Так, отцу ребёнка, больного диабетом, Вадиму Жигульскому удалось добиться решения проблемы детей-диабетиков в Алтайском крае. Он приехал в Омск, чтобы поделиться своим опытом с теми родителями, кто вынужден один на один бороться за жизнь своих детей.

— Моему ребёнку в год поставили диагноз сахарный диабет I типа, — рассказал Вадим Жигульский. — Сначала ему прописали уколы инсулина, затем было предписано поставить инсулиновую помпу. По закону она должна предоставляться бесплатно. Но очередь в Алтайском крае была более ста человек, то есть мне помпу должны были предоставить примерно через шесть лет

Вадим Жигульский добился, чтобы его ребёнку поставили помпу.

Но встал вопрос с обеспечением расходными материалами, которые стоили порядка 30 тысяч рублей в месяц. Такая сумма была неподъёмной для семьи. Тогда отец стал выходить на одиночные пикеты к зданиям администраций, обращаться во все инстанции. И наконец прокуратура Алтайского края подала в суд на местный минздрав с требованием обеспечить ребёнка с диабетом необходимыми расходными материалами. Дело было выиграно.

— Сейчас в Алтайском крае ликвидирована очередь на обеспечение инсулиновыми помпами. Кроме того, заложено финансирование на обеспечение расходными материалами, — говорит Жигульский. — Как оказалось, подобная ситуация существует не во всех регионах. Например, в Москве, Санкт-Петербурге, Новосибирске и других городах детей, больных диабетом, обеспечивают всем необходимым из бюджета.



Но у вас, в Омской области, ситуация отличается не в лучшую сторону. Мне рассказали, что за 2017 год минздравом было выдано всего две помпы инсулинозависимым детям. Я хочу помочь людям в вашем регионе, найти путь, показать, как действовать. Поэтому сегодня я устроил одиночный пикет у министерства здравоохранения.

К Вадиму Жигульскому вышел сам министр здравоохранения Омской области Андрей Стороженко. — Министр заверил меня, что самые острые случаи детей с диабетом поставят на контроль, выдадут помпы, — отметил Жигульский, — и будут в дальнейшем заниматься этой проблемой.

Подобные заверения несколько не утешили мам тяжелобольных детей. Все их истории похожи одна на другую, а после походов к чиновникам они получают лишь отписки.

Родители устали от бесконечных переписок с чиновниками. В ходе беседы с алтайским представителем принято решение составить коллективные обращения родителей к правительству Омской области, депутатам Заксобрания и министерству здравоохранения с требованием, чтобы необходимые средства были включены в бюджет.

Ольга БОРОВАЯ



ЩЕДРЫЙ ВТОРНИК: чашка кофе в копилку радужного детства

В этом году мы решили поддержать проект «Щедрый вторник». Сейчас мы расскажем, что это такое. «Щедрый вторник» — это Международный день благотворительности. Благотворительности в самом широком смысле. В этот день можно и нужно жертвовать деньги, сдавать кровь, становиться волонтером. Можно сделать что-нибудь доброе для соседа или бездомного животного! И не просто сделать, а обязательно рассказать об этом!

Благотворительный центр «Радуга» тоже присоединился к международной масштабной акции «Щедрый вторник».

Накануне этого дня мы предложили кофейням и ресторанам нашего города 28 ноября обозначить в своем меню «особенно добрый кофе». Часть средств от продажи напитка или полная стоимость перечислена на строительство центра помощи неизлечимо больным детям и их родителям «Дом радужного детства». В «Щедрый вторник» омичи с удовольствием присоединились к акции, пили вкусный напиток и поддерживали наш проект.



Омич Юрий Разумов узнал про нашу акцию прямо за обедом и с удо-



вольствием приобрел чашечку кофе и вот так вкусно поддержал строительство детского хосписа европейского уровня. Молодой человек уверен, что творить добрые дела нужно каждый день. — Помочь нуждающимся, позаботиться о детях и пожилых людях, о природе и животных — возможностей сделать доброе дело очень много. Неважно, сколько вы отдали на добрые дела, важнее то, что вы внутренне понимаете необходимость этого, — уверен Юрий.

«Щедрый вторник» прошел, а совершить доброе дело и сделать благотворительное пожертвование или оказать посильную помощь нуждающимся можно каждый день. Каждый, кто готов поддержать наших малень-

ких подопечных, может на сайте «Радуги» прямо сейчас подключить сервис ежемесячных микропожертвований, и тогда один раз в месяц с карты будет списываться сумма от ста рублей. А еще — можно всем коллективом отправить смс на номер 3434 со словом РАДУГА, и все средства пойдут на строительство детского хосписа. Для организаций этот день — отличная возможность присоединиться к акции «Один час — один день — одна жизнь». Принять участие в этом проекте можно, пожертвовав часовую или дневную оплату за свой труд и таким образом помочь тяжелобольным детям. Добрых дел много не бывает! Узнать больше можно по телефонам 24-68-60, 908-902.

**А ЗА ПОДДЕРЖКУ И УЧАСТИЕ В «ЩЕДРОМ ВТОРНИКЕ»
МЫ ГОВОРИМ СПАСИБО:**

КАФЕ-СТОЛОВАЯ
Ланч-Тайм

кафе-столовой «Ланч-тайм» по адресам: Орджоникидзе, 7, Гагарина, 14, Комарова, 8, Пушкина, 72;

НИКА
РЕСТОРАН

ресторану «Ника» по адресу: ул. Лермонтова, 62.

«МАМ СОВЕТ» СНОВА ВЫШЕЛ В СВЕТ

Наш проект под названием «Мамсовет» существует уже несколько лет, в первую очередь это большая психологическая разгрузка для женщин, днем и ночью находящихся рядом со своим «особенным» ребенком.



Профессия «мама», к сожалению, а может, и к счастью, не имеет выходных и отпусков, тем более у мам наших тяжелобольных детей. Но позволить себе раз-другой отдохнуть мама не просто может — она должна это делать! Вот уже несколько лет у Благотворительного центра помощи детям «Радуга» есть хорошая и очень добрая традиция. Для родных и близких своих подопечных мы устраиваем несколько раз в год день отдыха и релакса. Приходят они к нам в гости со своими детьми, некоторые выбирают

всего на час-другой, чтобы отвлечься от хлопот. В ноябре «Мамсовет» прошел в «Доме радужного детства». Этот праздник всегда привязан к определенной тематике, наши мамы могут задать вопросы, поделиться опытом по уходу за тяжелобольными детьми, рассказать свои женские хитрости, дать нужный совет. В качестве спикеров «Мамсовета» обычно приглашаются представители власти, медики, меценаты центра.

Вот и в этот раз в числе приглашенных гостей были представительница министерства образования Омской области Ирина Левченко, заместитель управляющего ГУ Омского регионального отделения ФСС РФ Владимир Кузнецов, старший прокурор отдела по надзору за соблюдением прав и свобод граждан прокуратуры Омской области Владимир Кузнецов, начальник отдела по делам несовершеннолетних и молодежи прокуратуры Омской области Павел Попов. Родители смогли задать все интересные их вопросы, поднять спор-

ные темы и, конечно, посмеяться и отдохнуть за чашечкой чая в уютной компании.

Мы говорим большое спасибо транспортной компании «Путеводная звезда» за предоставленный комфортабельный автобус.

Компания «Чайкофский Омск» и ООО «Домашняя выпечка «СМАК» порадовали наших гостей вкусным ароматным чаем и кофе и отменным печеньем.

Отведали наши гости и румяные пироги из слоеного теста от сети пекарен-кондитерских «Пряно-румяно». Наш стол не был бы таким красочным и вкусным без фруктовой композиции от «Букеты из фруктов в Омске». Огромное спасибо нашим партнерам за помощь и поддержку!

Человеческая доброта и милосердие, умение радоваться и переживать за других людей создает основу человеческого счастья. Человек, делающий другим добро, умеющий им сопереживать, чувствует себя счастливым. Спешите делать добро!



ВКУСНЫЙ ПРАЗДНИК: в Омске прошел «Фестиваль маминой выпечки»

Вкусное событие с теплым названием «Фестиваль маминой выпечки» прошел в канун Дня матери в ТВЦ «Каскад». При этом праздник был благотворительным — вырученные деньги пойдут на строительство «Дома радужного детства».

На нашем празднике желающие могли попробовать все изделия. А то, что наши мамы могут все, доказала разнообразная и очень вкусная выпечка. Вся продукция в этот день была штучная и сделана с особой любовью.

Участствовать в фестивале мы пригласили тех, кто любит готовить. Среди продавцов — Ирина Пауль, мама нашего подопечного, больного первичным иммунодефицитом. Она этот праздник пропустить не могла. «Мы все успели, это здорово. Люди старались, все сделали от души. Очень греет мысль, что деньги идут на доброе дело, в помощь маленьким детям», — рассказала Ирина.



Домашнюю выпечку в магазинах не отыскать днем с огнем, поэтому омичи с удовольствием покупали редкий товар. «Пробовали все, все очень вкусно, начиная от пиццы и заканчивая кондитерскими изделиями», — поделился своими впечатлениями гость нашего фестиваля Александр Лю-

бовиков. На праздник он пришел со всей своей большой семьей.



Ассортимент изделий был такой, что глаза разбегались: торты, блинчики, кексы и т.д. Кулинарные шедевры наших участниц были оценены по достоинству: спустя несколько часов столы стояли почти пустые, а ящики для пожертвований, наоборот, наполнились деньгами.

«Когда мы узнали о том, что будет такое мероприятие, сразу решили участвовать! — рассказала нам маркетолог группы магазинов «Сдобная лавка «Печка» Ольга Павлова. — Мы впервые принимаем участие в подобном благотворительном проекте, но точно знаем, что это благородное дело и что такие проекты нужно поддерживать!»



Компания «Золотые луга» в день праздника угощала всех гостей своей вкусной продукцией, а накануне поддержала наших участниц и развезла им свою молочную продукцию для изготовления кондитерских шедевров.



Всем гостям организаторы подготовили розыгрыши с призами, мастер-классы от профессиональных кондитеров и вкуснейшую выпечку, которую можно было попробовать на месте или купить в подарок. Все вырученные средства — 48 тысяч 973 рубля — пойдут в помощь центру для неизлечимо больных детей «Дом радужного детства».

МЫ ГОВОРИМ СПАСИБО:

Киноцентру «Вавилон», торговой марке «Алтын», Омскому драматическому театру «Галерка», театральному омскому проекту «Топ-театр», Драматическому Лицейскому театру, компании «Cleanelly», «РИВ ГОШ», «DATE studio», «Аква мир», компании «Дары Крыма», сдобной лавке «Печка», ООО «Специ Сибири», ООО «Мистерия», ООО «Поставщик «Все для дома и сада», дизайн-студии «Арт-класс», магазину товаров для творчества «Арт-хобби», АО «Золотые луга».

Говорим спасибо за отличные мастер-классы Анне Заяц, Татьяне Захаровой, Яне Шпор, Ксении Ивановой, IT-проектанство Codologia!

Низкий поклон всем, кто не остался равнодушным и помог организовать этот праздник!

БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОСТЬ ОТ ЧИСТОГО СЕРДЦА

Каждый день нас просят помочь. Перечислить деньги, поставить подпись, оказать адресную помощь. Кто организует подобные акции, что движет этими людьми и почему они занимаются благотворительностью? На этой странице, дорогие друзья, интервью с нашим социальным работником Олесей Ульяновой. У Олеси свободного времени мало: любимая семья — день расписан по минутам. Около пяти лет назад она перешагнула порог «Радуги» и осталась здесь по зову души и сердца.

— Почему вы пришли работать в Благотворительный центр помощи детям «Радуга»?

— Моя встреча с «Радугой» произошла спонтанно. После окончания учебного заведения я хотела найти работу мечты. Так и получилось. Собеседование проходило в тёплой, дружеской обстановке, работа в офисе в этот день напоминала слаженный, отработанный механизм, каждый знал, что и как делать. Меня это очень впечатлило.

— Вам знаком «синдром выгорания» и чем выгорание отличается от просто усталости? Вообще, каково это — заниматься благотворительностью в Омске и где черпают силы те, кто работает в центре «Радуга»?

— Выгорание в нашей работе — это частое явление, лично мне в борьбе с этой проблемой помогает то, что я вижу результат своего труда. Слышать благодарность родителей, наблюдать за успехами подопечных — что может быть приятней и полезней!

— С какими сложностями вам приходится сталкиваться каждый день?

— Когда время ограничено и помочь нужно срочно, а наша «государственная машина» неповоротлива, самое страшное — это вовремя не успеть оказать помощь. А если это ещё приводит к смерти ребёнка — аж мурашки по коже...

— На ваш взгляд, что может подвигнуть людей на пожертвования тем, кто нуждается в помощи?

— История ребёнка, серьёзность ситуации, социальный статус, общественный резонанс — это все те инструменты, которые мы используем в своей работе. Если это находит отклик в сердцах людей, то они помогают. Мы никого не принуждаем. Мы просто рассказываем про ребёнка.

— Кто ваши подопечные и по каким критериям вы решаете, каким детям помочь?

— Это детки до 18 лет, проживающие на территории Омска и Омской области, страдающие разными заболеваниями. Внимательно изучаем ситуацию, посещаем семью. Каждый случай мы рассматриваем индивидуально.

— Олесь, можно сказать, что благотворительность — это ваша гражданская позиция?



— Смотрите шире. Благотворительность — это моя жизнь. Где бы я ни находилась, всегда помню о своей работе.

— Есть ли какие-то ноу-хау, как при всей вашей загрузке быть хорошей мамой, вникающей в дела сына?

— Любить свою работу и свою семью. Лучших инструментов и не придумать. Обладать лояльностью, но в то же время объективностью. Не стесняться просить помощи, если она необходима.

— Олесь, огромное спасибо за вашу искренность. За то дело, которое вы делаете. И желаю вам успехов, потому что ваш успех принесет много доброго, нужного и полезного!



ЖИТЬ СЕРДЦЕМ: поездка сотрудников «Радуги» в районы области

Горьковский район. Для того, чтобы понять в какой стране мы сейчас живем, стоит лишь взглянуть на настоящую глубинку. Не на Москву, не на Пите, не Омск, не на картинку в телевизоре, а на обычный поселок Сухое в Омской области. На его примере видно, что нам нужно срочно что-то менять. Вот это ужас. На это трудно смотреть без слез... Ветхое здание амбулатории навеивает тоску: деревянные окна, советские выключатели, «лампочки Ильича», винтажная мебель, ободранные стены и потолки. Видно, что капитальный ремонт здесь не проводился несколько десятков лет. Но оставить несколько тысяч жителей села без медицинского учреждения нельзя. И персонал продолжает ставить капельницы, делать уколы, перевязки.

**Ты знаешь,
так хочется
жить...**

ИСТОРИЯ ВАНИ МИНЗАТА



Здесь, в селе Сухое Горьковского района, мы познакомились с маленьким мальчиком Ваней Минзатом. Малыш уже перенес сложнейшую операцию и четырнадцать курсов химиотерапии. Ваня устал от бесконечной страшной тошноты, боли и не понимает, почему все это с ним происходит. У Вани рак. В последнее время в больницах в его маленькое тельце врачи втыкают иглы и трубки, а после этого его постоянно тошнит. В свои девять лет Ваня понимает, что все эти процедуры нужны, чтобы спасти его жизнь. И не только они. Шрам, который остался на его маленьком тельце после сложнейшей многочасовой операции, когда ему удалили опухоль и часть элементов позвоночника, пораженные раком, — это тоже часть его спасения.

Кошмар в этой простой сельской семье начался несколько лет назад, когда мама заметила на спине сына небольшую шишку. Спустя несколько дней она не прошла. Мама схватила сынишку и помчалась в больницу. Обследование показало, что у Вани четвертая стадия рака, самая тяжелая степень — саркома Юинга. С этого момента жизнь мальчика и его семьи изменилась. Борьба Вани идет уже несколько лет. После курса химиотерапии удалось добиться ремиссии и мы от души ему желаем крепкого здоровья...

Каждый день — преодоление: ИСТОРИЯ ВАНИ ГОРДЮШИНА



В наших силах заменить обратный отсчет, который болезнь запустила для этих детей. Давайте будем лучше и добрее и тогда сможем доказать, что в этом мире нет ничего невозможного!

Покататься на велосипеде, поиграть с друзьями в футбол, помочь любимой маме по хозяйству — ежедневные хлопоты четырнадцатилетнего мальчика. Но только Ваня Гордюшин очень торопится жить, потому что с каждым днем его мышцы становятся все слабее. Даже небольшие физические нагрузки даются ему с трудом. Впервые почувствовал слабость мальчик в школьном спортзале. Он не подозревал, что это и есть черная карта, выброшенная ему судьбой. Думал — нужно отдохнуть и уменьшить нагрузки и тогда все будет хорошо. Но слабость не проходила. Она накапливалась, вязкой тяжестью сковывая руки и ноги мальчика. Заболевание Вани называется мышечная миастения. Болезнь очень опасная и нередко фразу «промедление смерти подобно» применительно к миастении следует понимать буквально. Мышцы отказывают одна за одной...

Как помочь Ване, сейчас думают лучшие врачи мира. Ваня и его мама твердо верят в научный прогресс и не сомневаются, что пройдет год, два или три и ученые обязательно придумают, как лечить детей с таким страшным диагнозом. И мы тоже верим, что у Вани всё будет хорошо и что он обязательно станет самым классным программистом. А пока Ваня ежедневно принимает кучу таблеток. Чем раньше начать лечение, тем лучше прогноз. Таблетки не делают его полностью здоровым ребенком, но дадут мальчику возможность не чувствовать себя больным и приостановят развитие заболевания. Для Вани нет ничего хуже, чем быть запертым в непослушном теле. Мы едва ли это прочувствуем. Но должны попробовать понять и помочь.

СПАСИБО ЗА ТО, ЧТО ПОМОГАЕТЕ СПАСАТЬ ЖИЗНИ ДЕТЕЙ

Доброта — это то, что может услышать глухой и увидеть слепой. Именно поэтому добрые дела не остаются незамеченными — они, как маяки, светят тем, кто ждет помощи. А двери нашего Центра всегда открыты для людей с чутким сердцем, желающих делать добрые дела. Мы очень рады, что вы вместе с нами их делаете каждый день! На этих страницах истории детей, которым мы помогли в ноябре на сумму **1 399 759, 90 рублей.**

ПОМОЩЬ ПОДОПЕЧНЫМ ПАЛЛИАТИВНОГО ОТДЕЛА:

125133,00 руб. — приобретен электро-хирургический отсос, кислородный концентратор, небулай, пульсоксиметр для Артема Кондратова.

23400,00 руб. — приобретена специализированная смесь «Ренилон» для Алины Мацинкевич.

186000,00 — закуплено «Масло Лоренцо» для Кости Ложникова.

59325,00 — приобретен анализатор гемостаза для Владислава Опрятного.

5450,00 — приобретен ингалятор для Вовы Климентова.

2358,00 — оплачен перевод для Арсения Бакушина.

35000,00 — приобретен вакуумный экстрактор для Миши Холина.

35000,00 — приобретен вакуумный экстрактор для Влады Дик.

35000,00 — приобретен вакуумный экстрактор для Майи Писосорской.

30617,44 — приобретены гастрономические трубки для подопечных.

ПОМОЩЬ ПОДОПЕЧНЫМ СОЦИАЛЬНОГО ОТДЕЛА:

110000,00 руб. — приобретены авиабилеты для Максима Реенгарда и его бабушки.

200000,00 — приобретены системы очистки дыхательных путей для Артура Грядовского.

«ДОМ РАДУЖНОГО ДЕТСТВА»:

552476,46 — расходы на строительство.

Желаем всем нашим подопечным и всем вам, друзья, здоровья и душевной теплоты. Главное, не забывайте делиться своей душевной теплотой с другими!



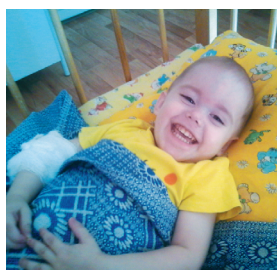
Артем Серов, 4 года

«Принесли мальчика, положили на пеленальный столик, развернули одеяльце... — вспоминает мама Лиза. — Наверное, для меня это был самый страшный момент, ведь все вокруг были уверены, что папа мальчика, Андрей, ужас-

нется и откажется от ребенка. А он долго-долго смотрел на Артемку, а потом повернулся со счастливой улыбкой: «А у нас сын родился... Ты посмотри, какие у него глаза красивые!».

В народе говорят, что, если у человека много родинок, он будет счастливым. Наш подопечный Артем родился с родинкой, занимающей почти половину тела ребенка. Наверное, он перевыполнил в роддоме план «по счастью» на несколько лет вперед. Еще в роддоме врачи внимательно осмотрели темное плотное пятно на теле ребенка и поставили диагноз «невус». Это доброкачественное образование на коже, которое может быть врожденным или появиться позже, на определенном этапе жизни. Самое страшное, что невус может переродиться в злокачественную опухоль. Врачи очень долго выбирали методику ле-

чения и в результате решили, что будут растягивать кожу с помощью специального эспандера. Это устройство вживят мальчику под кожу, чтобы ее «излишки» потом наложить на место удаленного невуса. Эспандер и саму операцию должны сделать за счет ОМС в Москве, а вот добраться до столицы мальчик и его мама смогут только с нашей и вашей помощью. Спасибо всем, кто откликнулся и помог мальчику.



Кирилл Ли́ла, 3 года

Кириллу Ли́ла — всего три годика. Мама Анастасия всегда мечтала, чтобы у нее родился особенный парень — один на миллион. Получилось — один на десять тысяч. Именно в таком соотношении рождаются дети с муковисцидозом. Страшным наследственным заболеванием, обусловленным мутацией одного из генов и характеризующимся тяжелыми нарушениями функций органов дыхания, пищеварительной системы.

Несмотря на тяжелый недуг, Кирилл очень активный и жизнерадостный мальчуган. У нашего Кирилла много увлечений: он любит гулять по родному селу со стар-

шей сестренкой, играть в песочнице с друзьями, кататься на велосипеде. Маме и Кириллу удалось выстроить жизнь после постановки диагноза так, чтобы она была полноценной. Но поскольку сейчас Кирилл начал активно расти и организм не справляется, вес уходит очень быстро. А вес для ребят с муковисцидозом — это резерв. Нет резерва — нет борьбы с болезнью. Мальчику нужно питание, много и надолго. Минимум на полгода — меньше нет смысла. С такой просьбой мы обратились к вам, дорогие друзья. Спасибо всем, кто откликнулся и помог!



Артем Кондратов, 3 месяца

На фото — Артем Кондратов, и ему всего три месяца. Артем — запланированный и долгожданный малыш.

Но радость ожидания сына омрачилась сразу после рождения. Этот мальчик решил появиться на свет чуть раньше положенного срока, да и роды оказались сложными. А затем страшный для мамы и папы диагноз — G93.4. Иными словами, у нашего Артемки есть определенные проблемы с мозговой деятельностью. Питаться самостоятельно он не может и дышит с помощью аппарата ИВЛ. Мальчик с первых дней своей маленькой жизни принимает противосудорожные таблетки и находится под присмотром врачей в больнице. Мы точно знаем, что, когда малыш болеет, выздороветь ему помогают, конечно, не только микстуры, таблетки и лечебные порошки. Очень важно, чтобы мальчиков и девочек, которым больно, держали за руку, целовали в макушку, шептали им перед сном, что «скоро все пройдет» самые близкие люди. Но для того чтобы Артемку выписали из клиники, нужно срочно приобрести множество специальных приборов... И у нас все получилось! Спасибо всем за поддержку!



Миша Холин, 1 год

Врачи ставят Мише страшные диагнозы один за одним: эпилепсия, синдром Веста с аномалией развития ЦНС. Несмотря на многочисленные недуги, у Миши сохранен интеллект, но мальчик не может им воспользоваться в полной мере. С каждым приступом болезни клетки мозга умирают, и малютка теряет свои навыки. Дышит он через трахеостомическую трубочку в горле. Своего долгожданного сына ма-

ма Оля назвала Михаилом, что значит «равный, подобный Богу». Она надеялась, что это имя защитит малыша от беды. Не получилось. На помощь малышу пришли мы с вами.



Влада Дик, 1,5 месяца

Влада — долгожданный ребенок. Диагноз врачей прозвучал как гром среди ясного неба: спинальная мышечная атрофия, один из самых сложных типов. Здоровый человек даже не замечает, как дышит, а для Влады каждый вдох дается с трудом. В любой момент она может задохнуться. Сразу после рождения малышка находилась в больнице и питалась через зонд. Без специального аппарата она не могла покинуть больницу. Только с помощью необходимых медицинских приборов в девочку можно было в прямом смысле слова вдохнуть жизнь.

Сегодня с нашей и вашей помощью у маленькой Влады появилась возможность жить не в реанимации, а дома, среди родных и близких, чувствуя тепло и заботу мамы и папы.



Витя Почекуев, 4 года

Наш маленький Виктор столкнулся с тяжелой болезнью сразу после рождения или, можно даже сказать, до него. Ребенок родился намного раньше срока и первые два месяца провел в реанимации. Родителям сразу сказали диагноз — ДЦП. После кровоизлияния в мозг к этому заболеванию добавились гидроцефалия и судороги.

По словам мамы, благодаря постоянным занятиям, ребенок научился самостоятельно держать голову и сидеть. А это — большие победы. Но останавливаться и бросать занятия нельзя. И поэтому следующий назначенный курс в реабилитационном центре «Ангел», благодаря вашей помощи, должен скоро начаться. Спасибо всем за участие!



Майя Писосорская, 6 месяцев

Майя совсем недавно появилась на свет. Долгожданная беременность обернулась настоящим мучением. Постоянный токсикоз, нарушение кровотока, гестоз. Всё это вызвало внутриутробную гипоксию — нехватку кислорода. Первый крик малышки был услышан только спустя пять минут. Вместо первого прикосновения к теплой и родной маме — страшный холодный аппарат ИВЛ. Без него девочка не могла дышать первый месяц.

Вы, дорогие друзья, помогли малышке приобрести «искусственный нос», отсасыватель и расходные материалы. Спасибо всем за помощь!

Спешите творить добро

Страшный диагноз делит жизнь наших маленьких подопечных и их родных на «до» и «после». Но они не сдаются и начинают войну с болезнью, а помочь им выиграть и вылечиться может каждый, добрые поступки не требуют больших затрат и усилий.

На этих страницах мы публикуем четыре истории о детях, которым нужна ваша помощь. Это может быть один рубль, а может быть сто рублей, которые окажутся недостающим звеном в длинной цепочке, ведущей к здоровью тех, кому только-только предстоит жить.

«МАМОЧКА, Я ВЫЖИВУ?»: как мальчик из Омска борется с недугом

Однажды мама трехлетнего малыша Степана Туренко заметила странные изменения в поведении мальчика, который во время игры вдруг начинал медленно опускать голову, беспричинно улыбаться, поднимал согнутую руку вверх,



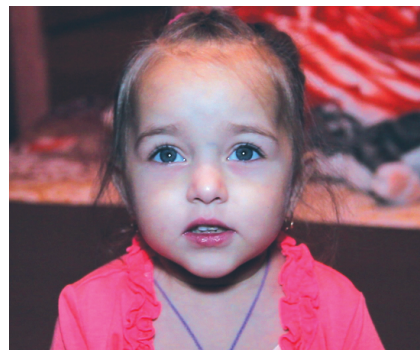
а взгляд малыша отклонялся вправо и удерживался в таком положении в течение нескольких секунд... В это время малыш не реагировал на оклики.

Родители забили тревогу, когда подобные изменения стали регулярно повторяться. Медицинское обследование показало, что у мальчика фокальная корковая дисплазия, фокальная эпилепсия с вовлечением моторной зоны справа. Противозлепептическая терапия на время принесла результаты. Вне приступов Стёпа — абсолютно здоровый и счастливый малыш, интересующийся новыми игрушками, рисованием и общением с друзьями в саду. Но беда снова пришла в семью... Количество приступов участилось, и увеличилась их продолжительность. Есть шанс вылечить Степана полностью, ведь данная аномалия в коре головного мозга локальная, и ее можно успешно устранить методом нейрохирургической резекции.

Университетская клиника города Тюбингена готова принять Степана Туренко уже в январе 2018 года. Мальчику необходимо пройти дополнительное обследование, после чего — госпитализация, операция и надежда на полное выздоровление. Предварительная стоимость лечения — 5 000 000 рублей! Родителям мальчика за короткий срок такую сумму не собрать самостоятельно. Благотворительный центр помощи детям «Радуга» призывает ответственных граждан принять участие в судьбе ребенка. Каждый вклад ценен. Если нет возможности оказать материальную поддержку, расскажите о мальчике другим или распространите информацию, ваша помощь очень важна для него!

СТРАШНЫЙ ДИАГНОЗ — НЕ ПРИГОВОР

Наша подопечная Алина Мацинкевич — настоящая принцесса, которой всего четыре года. Длинные волосы, невероятной красоты глаза и привычки истинной леди. Алиночка очень любит гостей и любит ухаживать



за ними. Как и за своим новым другом, нашим подопечным Арсением. По несчастливой случайности им довелось встретиться в одной больнице... Теперь ребята дружат, и Алина, прямо как старшая сестра, ухаживает за Арсением, когда он приходит в гости. Ребята сплотило общее горе.

Еще до рождения одна из почек отказала, вторая практически не работает. Мама и бабушка вынуждены не спать по ночам вот уже четыре года, так как каждый день необходимо проводить процедуру диализа вручную по 12 часов. Чтобы девочка играла в игры и больше времени проводила на улице, было решено проводить процедуру ночью. А это значит, бессонные ночи в обмен на счастье ребенка.

Совсем недавно Благотворительный центр помощи детям «Радуга» предоставил им аппарат циклер. Теперь процедура диализа выполняется автоматически, что существенно облегчило жизнь родителей. Но никак не влияет на улучшение здоровья ребенка — только поддержка. Этот искусственный процесс не может полностью заменить естественный. Здоровье девочки ухудшается с каждым днем... В свои 4 года Алина весит всего 8 кг 600 г.

С утра и до поздней ночи папа маленькой принцессы работает, чтобы сказка осуществилась и в их семье. Трансплантация почки от отца — большой поступок и жизненно необходимая операция. Но как быстро это произойдет, зависит не только от помощи родственников и квалификации врача. Такая сумма непосильна для простой омской семьи. Алине нужна ваша помощь.

Сыну омской спортсменки требуются деньги для пересадки почки



Когда происходит личная трагедия, мир уходит из-под ног, мечты рассеиваются, а друзья разбегаются. Мама нашего нового подопечного Арсения Бакушина пережила это на своем опыте. Молодая, красивая, перспективная спортсменка. Гордость Любинского района и всей Омской области. Еще совсем недавно Анжела занималась легкой атлетикой — в копилке 46 медалей и 5 кубков. А еще

Анжела отличная жена и прекрасная мама маленького Арсения. Казалось бы — живи и радуйся! Но беда подкралась со спины, исподтишка, подло и жестоко!

О патологии развития почек долгожданного малыша молодые родители узнали в конце беременности, но говорить о степени ее тяжести можно было только после рождения малыша. Иногда при такой аномалии функция почек сохраняется хотя бы частично, но нашему Арсению, которому всего полтора месяца, не повезло — левая почка не работает совсем, а правая почти не справляется с нагрузкой. «Очень трудно было в это поверить, казалось, что жизнь закончилась, постоянные слезы, я не могла прийти в себя, а потом поняла, что я не имею права сдаваться: если Арсений борется, то и я просто обязана взять себя в руки», — рассказывает мама Анжела.

Как говорят, беда приходит не к больному ребенку, а ко всей семье. Вот и в нашем случае после обнаружения болезни Арсения жизнь его мамы и папы перевернулась. Всё стало подчинено одной цели: спасти малыша. Вообще, то, как выглядит и чувствует себя Арсений, — огромная Анжелиная заслуга. Глядя на бойкого малыша, невозможно представить, что это ребенок с тяжелейшей патологией, что молодая мама не отходит от него ни на минуту, что у этого мальчишки масса ограничений.

Сейчас состояние ребенка стремительно ухудшается, нарастает почечная недостаточность. Врачи приняли решение начать диализ — заместительную почечную терапию. Но беда в том, что долго оставаться на диализе тяжело, да и прожить на нем можно лет до 15 максимум. Поэтому малышу в ближайшем будущем нужна срочная операция на мочеточниках и уже потом пересадка почки. Донором станет папа. И мама Анжела, эта хрупкая молодая женщина, и папа Алексей продолжают борьбу за жизнь единственного и долгожданного малыша! Но в одиночку им не справиться! Друзья, мы просим вас о помощи для этих сильных духом людей и их кровиночки! У них больше никого НЕТ... Услышьте КРИК ДУШИ: «Умоляем вас, помогите спасти сына!»

**Благотворительный центр «Радуга» проводит сбор средств для Арсения Бакушина. Сегодня срочно нужны деньги на билеты в Санкт-Петербург и обратно, на питание и лекарственные препараты для подготовки к пересадке почки!
Сумма сбора — 3 миллиона 641 тысяча 247 рублей.**

Проклятие Ундины: девочка с редкой болезнью ежедневно рискует умереть во сне

Носик пуговкой, светлые курдюшки, румяные щечки и солнечная улыбка — нашей новой подопечной всего пять лет, и она — сплошное обаяние. Да и характер у Алены Пашковой вполне ангельский — она удивительно терпеливая и все понимает. Девочка знает, что трубки и катетеры трогать нельзя. Все эти трубки подключают ее к аппарату искусственной вентиляции легких



(ИВЛ) — так она дышит. Просто мало кто знает, что эта девочка, словно Золушка, перевоплощается каждую ночь — улыбка сходит с ее лица, малышка подключается к аппарату и долго пытается уснуть. Раньше засыпать было страшно — во сне Алена переставала дышать.

Виной всему синдром проклятия Ундины — страшная болезнь с красивым названием. Это заболевание редкое, генетическое. По легенде, дочь морского царя Ундина отомстила своему неверному мужу, забрав во сне его дыхание. И излечиться от заболевания нельзя. Во всем мире забывают дышать по ночам не больше четырехсот человек, в Омске Алена такая одна. И каждая остановка дыхания может стать для нее последней.

С такой патологией выживают единицы, и то благодаря чудо-аппаратуре. Дети с этим синдромом спят, образно говоря, как будто на батарееках. И хватает их ненадолго. Несколько лет Алена прожила с аппаратом ИВЛ, который предоставил наш Центр, но совсем недавно он вышел из строя. А значит, сейчас, чтобы Алена смогла утром проснуться, не спит ее мама. Каждую ночь мама Мария проводит у детской кровати, отсчитывая вдохи и выдохи. Сохранить жизнь Алены поможет аппарат искусственной вентиляции легких — он будет дышать за девочку, когда ее мозг об этом забывает. Беда в том, что денег на покупку этой техники у семьи нет. Но без этого устройства нашей Алене не прожить — каждую ночь ее дыхание останавливается десятки раз.

**Благотворительный центр «Радуга» объявляет сбор средств для маленькой Алены Пашковой. Цена жизни ребенка — 1 миллион 17 тысяч 978 рублей!
Будьте милосердны! Будьте с нами!**



ДМИТРИЙ САВЕЛЬЕВ: бизнес и благотворительность тесно связаны

Так устроен мир, что люди бывают разные. Одни очень громко кричат на каждом углу о том, сколько всего хорошего они подарили обществу. А вот другие помогают тем, что жертвуют деньги на благое дело правой рукой так, чтобы об этом даже не догадывалась левая. Героя этой статьи мы с трудом уговорили на разговор о благотворительности, так как директор кинотеатра «Слава» Дмитрий Савельев уверен, что на благотворительности кто-то делает себе пиар, а кто-то просто помогает людям.

— Дмитрий, расскажите, пожалуйста, о том, как вы узнали о нашем благотворительном центре?

— У вас очень известный благотворительный центр. Очень хорошая реклама и продвижение. Вы очень много рассказываете о вашей деятельности, и это хорошо. В этом деле очень важную роль играет репутация.

— Что лично вам дает занятие благотворительностью?

— Я думаю, что если у человека есть возможность сделать что-то хорошее и подарить праздник тем, кто в этом нуждается, протянуть руку помощи, то он всегда сможет это сделать. Создание равных возможностей для жизни и самореализации людей с ограниченными возможностями — одно из приоритетных направлений нашей благотворительной деятельности. Мы считаем, что культура и искусство должны быть доступны каждому. В партнерстве с центром «Радуга» мы организуем показы для тяжелобольных детей. На каждом таком сеансе мы видим живой отклик и огромный интерес ребят к фильмам.

— Глобальный вопрос: на ваш взгляд, что благотворительность дает обществу?

— Благотворительность необходима обществу. Говоря другими словами, благотворительность — это то, что объединяет всех людей. Это то, что де-

лает нас единым целым, заставляет сопереживать, сочувствовать друг другу. Это то, что дает возможность почувствовать себя нужным. А самому человеку, который нуждается в помощи, дает ощущение того, что он не одинок в своей беде и что есть люди, которые всегда готовы помочь!

— Как вам кажется — должны ли публичные люди рассказывать о своих занятиях благотворительностью?

— Я не являюсь противником пиара, но я не приемлю благотворительность во имя пиара. Нельзя делать благие дела с целью засветиться в положительном свете.

— Как, на ваш взгляд, привлечь крупный бизнес к благотворительности?

— Пока мы здоровы, пока у нас есть работа, близкие и друзья — мы чувствуем себя достаточно сильными, уверенными и здоровыми. Но однажды в жизни происходит что-то, что мы не планируем. И тогда оказывается, что мы никому не нужны — кроме узкого круга самых близких. Может быть, поэтому россияне помогают тяжелобольным людям не так часто, как этого бы хотелось.

— Кризис — это не время для благотворительности?

— А кто сказал, что есть кризис? Нужно понимать, что то экономическое состояние, в котором мы живем, — оно будет длиться очень долго. Но для того чтобы понять, в каком состоянии мы живем, — достаточно выйти вечером во двор дома и посмотреть, сколько там стоит припаркованных авто. Можно просто вечером зайти в любой крупный продуктовый гипермаркет и убедиться, сколько там покупателей. А еще попробуйте купить машину бюджетную или приобрести путевку на ближайшую дату и тогда станет понятно, как мы живем. Мы живем хорошо, тут все проблемы в головах, а не в кошельках.



**ХОТИТЕ СТАТЬ ПАРТНЕРОМ И ПОМОГАТЬ БОЛЬНЫМ ДЕТЯМ —
ЗВОНИТЕ ПО ТЕЛ. +7 (3812) 908-902**



МУЖСКИЕ ПРИЗНАНИЯ: известный певец о благотворительности

Благотворительность — это мода, эффективный инструмент пиара или человеческая сущность? Если посмотреть это слово в толковом словаре, то мы найдем следующее определение: благотворительность — это оказание бескорыстной помощи нуждающимся без собственной выгоды. Автор-исполнитель, композитор и музыкант Евгений Григорьев, известный под творческим псевдонимом Жека, придаёт большое значение этому

явлению. В ноябре он побывал в Омске и поделился с нашим корреспондентом своими мыслями о благотворительности и о том, почему так важно иметь доброе сердце.

— Что для вас означает такое понятие, как благотворительность?

— Благотворительность — это дело нужное, полезное и, можно сказать, святое. Оно каждому человеку дает какое-то облегчение в душе. И когда мы помогаем тем людям, кто в этом нуждается, мы делаем шаг в духовном развитии.

— Как вам кажется, должны ли публичные люди рассказывать о своих занятиях благотворительностью?

— Не думаю, так как для каждого занятие благотворительностью — это процесс, можно сказать, личный, внутренний, интимный. Занимаясь благотворительностью, нужно меньше шуметь и больше делать.

— Многие думают, что благотворительность — это капля в море, и многочисленные социальные проблемы она не решает. Как вы думаете, нужно бороться с такими скептиками?

— Бороться, скорее всего, не нужно, так как люди сами приходят к тому, чтобы стать благотворителями. Это порыв души, это зов человеческого, того, что есть у нас внутри. И сложно человеку объяснить, если он не хочет понять, что любая копейка, направленная на доброе дело, выливается в денежные ручейки. И любые, даже самые небольшие финансовые вливания, но идущие от чистого сердца, в итоге превращаются в нечто большее и доброе. И наша небольшая помощь становится значимой для тех, кому она предназначена.

В общем, звезды — тоже люди и прекрасно понимают, что деньги можно тратить не только на капризы, но и на помощь нуждающимся в средствах больше, чем кто-либо другой. Поэтому знаменитости нередко вступают в ряды благотворителей, ведь среди них немало настоящего искренних людей с добрым сердцем, неравнодушных к чужим бедам. Так, в ноябре нас поддержали дуэт «Непара», Валерий Еременко, Светлана Сурганова. Интервью с ними — в следующих выпусках газеты «Радуга».

«Один час Один день = Одна жизнь»

Сотрудники любой организации, по личному заявлению в бухгалтерию, перечисляют в пользу Стёпы Туренко стоимость одного часа или одного дня рабочего времени.

Есть шанс **ВЫЛЕЧИТЬ** Степана **ПОЛНОСТЬЮ** в университетской клиники Германии.

Давайте
вместе поможем
Степану!

Сумма сбора
5000000 руб.

Степан Туренко, 3 года
Диагноз: Фокальная корковая дисплазия, фокальная эпилепсия с вовлечением моторной зоны справа.



ИНН 5503097573,
Расчетный счёт 40703810945400140695
Благотворительное пожертвование
для Туренко Степана
www.raduga-omsk.ru, тел. (3812) 908-902

Все сотрудники клиники «Евромед»
уже протянули руку помощи
и участвуют в акции
«Один час один день = одна жизнь».

Присоединяйтесь и вы!



Поздравляем с днем рождения наших подопечных

Дорогие друзья! День рождения – удивительный, самый любимый праздник, а поздравления с днем рождения наши маленькие именинники ожидают с особым нетерпением. Но разве справедливо, что детство превращается в бесконечную борьбу с болью в чужих больничных стенах? Разве справедливо, что маленький человечек совсем еще не жил, а уже борется со смертью? Давайте вместе дарить радость детям, исполнять их желания и мечты. Ведь для большинства из нас это суший пустяк! В ваших силах сделать жизнь ребенка лучше и радостнее. Благодаря хорошим поступкам случаются чудеса. В декабре у нас сразу четырнадцать именинников, и все они ведут борьбу с заболеваниями. Желаем всем нашим маленьким героям прежде всего одержать победу над недугами и много-много сил!

Именинники декабря:

- 3 декабря – день рождения **Алены Пашковой**. Каждый день эта девочка и ее семья ведут борьбу и побеждают тяжелый недуг.

- 4 декабря отмечает день рождения **Илья Королев**. Этому мальчику исполняется одиннадцать лет. Илья и его семья мечтают, что однажды он сделает свои первые самостоятельные шаги. В этот же день родился еще один наш подопечный – **Артем Серов**.

- 6 декабря исполняется семь лет **Никите Сетейкину**. У мальчика ДЦП, он слаб физически, но невероятно сильный духом.

- 8 декабря отмечает день рождения **Марина Плискина**. В этот день ей исполняется одиннадцать лет, и всю свою жизнь она ведет борьбу с ДЦП.

- 9 декабря – день рождения **Карины Ведьмаковой**. Этой красивой и светлой девочке исполняется семь лет, и все это время она старается победить тяжелый недуг.

- 12 декабря – день рождения **Никиты Грязнова**. Никите всего пять лет, но он

стойко борется с последствиями несчастного случая, а мы верим, что он обязательно поправится.

- 13 декабря исполняется двенадцать лет **Матвею Васильеву**, который мужественно и стойко борется с проявлениями болезни. В этот же день отмечает день рождения **Дарья Мамаева**.

- 20 декабря **Коля Пауль** отмечает день рождения. Даже сложно предположить, что Коля борется с тяжелым заболеванием, ведь он всегда улыбается.

- 21 декабря исполняется четырнадцать лет **Никите Левину**. Этот мальчик уже много лет ведет неравный бой с генетическим недугом.

- 22 декабря пять лет исполняется **Илье Свитову**. За свои пять лет он очень много пережил, но мужественно борется с недугом.

- 24 декабря отмечает свой день рождения **Костя Мальгавко**. Он, как и большинство наших подопечных, очень сильный мальчик и каждую секунду ведет неравный бой с недугом.

- 26 декабря – день рождения **Арсения Аленича**. Мы желаем этому мальчику поскорее одержать победу в борьбе за свое здоровье.

От всей души поздравляем наших маленьких именинников с днём рождения и искренне желаем вам всего только самого доброго! Самое главное – пусть здоровье будет крепким, друзья – верными, все начинания – успешными, а жизнь – интересной, увлекательной и легкой! Пусть радость всегда идет в ногу с вами, а все ваши мечты непременно сбываются!



А еще, друзья, приближается Новый год - волшебный праздник! Все ждут и дарят подарки. Дети пишут письма Деду Морозу и мучаются над вопросом, что же попросить: приставку, планшет или телефон, а ведь их мечты сбудутся, и они получают, всё, о чем мечтают! А есть детки, которые годами загадывают одно и тоже желание- они просят, чтобы у них было ЗДОРОВЬЕ. Они ждут, надеются и верят... Давайте и мы с вами побудем волшебниками!

С НАСТУПАЮЩИМ НОВЫМ ГОДОМ!

Дорогие читатели! Подопечные Центра ждут вашей поддержки!

Помочь ребятам можно удобным для вас способом:

По реквизитам в любом банке:
Омская региональная общественная организация «Благотворительный центр помощи детям «Радуга»
ИНН 5503097573, КПП 550301001
Р/счет 40703810945400140695
в Омском отделении Сбербанка России
№ 8634 г. Омска
К/счет 30101810900000000673
БИК 045209673

Назначение платежа: Благотворительное пожертвование для (фамилия, имя ребенка)
Внимание! Сбербанк не берет комиссию с платежей.

С помощью пластиковых карточек VISA и MasterCard на сайте: www.vseplatezhi.ru

Опустив пожертвования в специальные ящики или «БАНКИ ЖИЗНИ»

С помощью смс на номер 3434 слово Радуга (пробел) и сумма – на проект «Дом радужного детства» Слово Омич (пробел) и сумма – на помощь детям. Вам придет смс о подтверждении, ответьте на него!

А также мы всегда рады видеть вас по адресу: г. Омск, ул. Красина, 4/1
Звоните нам по телефонам:
+7 (3812) 24-68-60, 908-902
Присылайте сообщения по факсу
+7 (3812) 24-65-01

Пишите на электронную почту radeva@yandex.ru, raduga-omsk.ru

С удовольствием ответим на каждое ваше обращение!

Над номером работали: Валерий Евстигнеев, Сергей Михневич, Анна Чижакоская, Елена Парамонова, Екатерина Овчинникова, Ольга Запара, Наталья Астанина, Олеся Ульянова. Использованы фото из архива БЦ «Радуга», личного архива семей, сети Интернет.

«Радуга. Газета добрых дел».

Учредитель - Евстигнеев Валерий Алексеевич.

Главный редактор – С.А. Михневич.

Выпуск № 11 (65) декабрь 2017. Тираж 15 000 экз.

Рег. свидетельство ПИ №ТУ55-00544

Газета зарегистрирована в Управлении

Роскомнадзора по Омской области.

Дата выхода: 06.12.2017 Подписано в печать 05.12.2017

По графику в 17:00 фактически в 17:00

Распространяется бесплатно. Адрес редакции, издателя:

644043, Омская область, г. Омск, ул. Красина, 4/1.

Отпечатано в ОАО «Советская Сибирь»:

644042, г. Омск, пр. К. Маркса, 39

